

SAMODZIELNY PUBLICZNY ZAKŁAD OPIEKI ZDROWOTNEJ

W MYŚLENICACH

32-400 Myślenice ul. Szpitalna 2 Informacja (012) 27-30-355, 27-30-205

sekretariat 37-20-670, 37-20-671 fax. 272-18-55

NIP: 681-169-06-68, REGON: 000300570,

Myślenice, dnia 19.01.2021r.

**Do wszystkich
Wykonawców**

WYJAŚNIENIA TREŚCI SIWZ, PYTANIA, ODPOWIEDZI I MODYFIKACJE

Dotyczy: postępowania prowadzonego w trybie przetargu nieograniczonego, zgodnie z przepisami ustawy Prawo zamówień publicznych, (tekst jednolity Dz. U. z 2019 r., poz. 1843 z późn. zm.), którego przedmiotem jest dostawa leków do Samodzielnego Publicznego Zakładu Opieki Zdrowotnej w Myślenicach, zgodnie z załącznikiem nr 1 do siwz – opisem szczegółowym. Nr sprawy 45/PN/20

(1) Pytania Wykonawcy pierwszego:

Pytanie 1 – Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę postaci proponowanych preparatów – tabletki na tabletki powlekane lub kapsułki lub drażetki i odwrotnie, fiołki na ampułki lub ampulko-strzykawkki i odwrotnie?

Odpowiedź : *Zamawiający wyrażą zgodę na zaoferowanie :*

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne lub drażetki

zamiast tabletek powlekanych – tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne lub drażetki

zamiast kapsulek (w tym twardych i elastycznych) tabletki powlekane, tabletki lub drażetki

zamiast drażetek- kapsułki , tabletki lub tabletki powlekane

zamiast tabletek, tabletek powlekanych lub kapsulek twardych, elastycznych – o powolnym

uwalnianiu – tabletki, tabletki powlekane lub kapsułki twarde, elastyczne o zmodyfikowanym

uwalnianiu.

Zamawiający nie wyraża zgody na zamianę fiołek na ampułki/ampulkostrzykawkki i odwrotnie.

Pytanie 2 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę wielkości opakowań (tabletek, ampulek, kilogramów itp.)? Jeśli tak to prosimy o podanie w jaki sposób przeliczyć ilość opakowań handlowych ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź : *Zamawiający dopuszcza zmianę wielkości z przeliczeniem do pełnych opakowań w górę.*

Pytanie 3 - Prosimy o podanie, w jaki sposób prawidłowo przeliczyć ilość opakowań handlowych w przypadku występowania na rynku opakowań posiadających inną ilość sztuk (tabletek, ampulek, kilogramów itp.), niż umieszczone w SIWZ; a także w przypadku, gdy wycena innych opakowań leków spełniających właściwości terapeutyczne jest korzystniejsza pod względem ekonomicznym (czy podać pełne ilości opakowań zaokrąglone w górę, czy ilość opakowań przeliczyć do dwóch miejsc po przecinku)?

Odpowiedź: *Należy przeliczyć do pełnych opakowań w górę.*

Pytanie 4 – Zwracamy się z prośbą o określenie w jaki sposób postąpić w przypadku zaprzestania lub braku produkcji danego preparatu. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na podanie ostatniej ceny i informacji pod pakietem?

Odpowiedź : *Zgodnie z odpowiedziami dla Wykonawcy dziewiątego.*

Pytanie 5 – Czy Zamawiający dopuści wycenę leku za opakowanie a nie za sztukę/ kilogram (Zgodnie z prawem Farmaceutycznym nie ma możliwości zakupu leku w innej formie niż dostępne na rynku opakowanie handlowe) w pozycjach gdzie w SIWZ występują sztuki lub mg?

Jeśli nie, to czy Zamawiający zgodzi się na podanie cen jednostkowych za sztukę, mg, ml etc netto i brutto z dokładnością do 4 miejsc po przecinku?

Odpowiedź : *Zamawiający dopuszcza podanie cen jednostkowych z dokładnością do 4 miejsc po przecinku.*

Pytanie 6 – Czy Zamawiający dopuszcza wycenę preparatów dostępnych na jednorazowe zezwolenie MZ.? W sytuacji jeśli aktualnie tylko takie jest dostępne.

Odpowiedź : *Zamawiający dopuszcza.*

(2) Pytania Wykonawcy drugiego:

część 11 pozycja 41.

Czy Zamawiający w pozycji 41 część 11 dopuści produkt Citra Lock 4% w postaci bezigłowej ampulki (fiołki) x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi w porównaniu do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Odpowiedź : *Zamawiający nie dopuszcza.*

2. Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości? Szczegółowe informacje o produkcie w załączeniu

Odpowiedź : *Zamawiający dopuszcza.*

(3) Pytania Wykonawcy trzeciego:

1. Wykonawca wnosi o wyjaśnienie zapisów SIWZ dotyczących kryteriów oceny ofert w zakresie kryterium nr II oraz III poprzez dodanie najkrótszych oczekiwanych parametrów w zakresie terminu dostaw na cito oraz maksymalnego dla terminu przydatności. Należy zauważyć, że brak sformułowania minimalnego okresu może prowadzić do wskazania przez wykonawców dowolnych, często nierealnych parametrów. Tymczasem Zamawiający nie może odrzucić z tego powodu oferty, nawet, gdyby zaproponowano termin dostaw 15 minut i termin przydatności 10 lat. Takie oferty – całkowicie nierealne – muszą zdobyć najwyższą liczbę punktów, gdyż nie ma możliwości ich odrzucenia. Wykonawca wnosi o określenie najkrótszego oczekiwanego terminu dostaw na cito na np. 24 godziny, zaś maksymalnego terminu przydatności na 12 miesięcy.

Odpowiedź: *Zamawiający zmienia pkt. XIII SIWZ: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT*

Kryterium I: cena – waga kryterium 60%

Kryterium II: termin dostawy na cito – waga kryterium 20%

Kryterium II: termin przydatności – waga kryterium 20%

Kryterium I:

Ocena oferty będzie dokonywana na podstawie „ceny” podanej w formularzu ofertowym, według wzoru:

$$P_c = \frac{C_n}{C_{ob}} \times 100 \times W_c$$

P_c – liczba punktów uzyskanych przez ofertę badaną w kryterium „cena”

C_n – najniższa zaoferowana cena spośród wszystkich cen z ofert podlegających ocenie

C_{ob} – cena oferty badanej

W_c – waga kryterium „cena” (tj. 60%) w postaci ułamka (0,60)

W kryterium można uzyskać maksymalnie **60 punktów**.

Kryterium II:

W kryterium „**termin dostawy cito**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– dostawa do 48 godzin = 10 pkt

– dostawa do 24 godzin = 20 pkt

Dostawa „cito” nie może być dłuższa niż 48 godzin.

P_t – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**terminu dostawy cito**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

Kryterium III:

W kryterium „**termin przydatności**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– termin przydatności 6 msc = 10 pkt

– termin przydatności 12 msc lub więcej = 20 pkt

Termin przydatności nie może być krótszy niż 6 msc od daty dostawy.

P_p – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**termin przydatności**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów, obliczoną według wzoru:

$$P = P_C + P_T + P_P$$

P – łączna liczba punktów uzyskanych przez badaną ofertę

2. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 14 poz. 13-14 posiadał własne, udokumentowane badania kliniczne potwierdzające skuteczność i bezpieczeństwo jego stosowania, w tym publikacje dotyczące stosowania u pacjentów o wskazaniach niezabiegowych (interna , kardiologia) oraz zabiegowych (chirurgia)?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

3. Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany lek w Części 14 poz. 13-141 był zarejestrowany we wszystkich krajach Unii Europejskiej ?

Odpowiedź: Zamawiający wymaga.

4. Czy Zamawiający dopuszcza, aby zaoferowany lek w Części 14 poz. 13-14 był objęty obowiązkiem dodatkowego, szczególnego monitorowania bezpieczeństwa terapii?

Odpowiedź: Zamawiający nie dopuszcza.

5. Czy Zamawiający w par. 2.4. usunie możliwość składania zamówień w formie telefonicznej? Zgodnie z art. 36z ust. 4 Prawa farmaceutycznego (w brzmieniu obowiązującym od 12 lipca 2015 r.) zamówienia na leki muszą być składane w formie pisemnej albo w formie dokumentu elektronicznego doręczanego środkami komunikacji elektronicznej. Nie ma możliwości składania zamówień w formie telefonicznej, nawet potwierdzonych faksem.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia w §2. ust. 4 umowy w brzmieniu: Dostawa będzie odbywać się w uwzględnionych na bieżąco wielkościach transz, w terminie 3 dni roboczych od złożenia zamówienia. Możliwość dostaw awaryjnych (cito) do godzin od daty złożenia zamówienia, mailem bądź faksem. Gdy termin dostawy awaryjnej wypadnie w dzień świąteczny, dostawa nastąpi w najbliższym dniu roboczym.

6. Czy Zamawiający wykreśli zapisy par. 6.1 i 6.2 dotyczące gwarancji? Na dostarczane produkty udzielana jest rękojmia. Warunki gwarancyjne nie zostały sprecyzowane przez Zamawiającego, więc będą one identyczne, jak warunki rękojmi, zatem udzielanie jej nie ma żadnego sensu gospodarczego dla Zamawiającego i dubluje rękojmię. Nadto umowa nie zawiera oczekiwanego okresu gwarancji, co jest sprzeczne z ustawą PZP, która nie zna trybu „uzupełniania” umowy o kluczowe parametry po wyborze Wykonawcy. Okres gwarancji powinien być wskazany przez Zamawiającego już w SIWZ albo stanowić kryterium wyboru ofert.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §6. Ust. 1 i 2 umowy w brzmieniu:

1. Wykonawca wystawi Zamawiającemu każdorazowo pisemny dokument potwierdzający termin przydatności i na dostarczoną partię towaru obowiązującą przez okres miesięcy, liczony od daty podpisania protokołu odbioru tej partii.
2. Dokument o którym mowa w ust. 1 zostanie doręczony odbiorcy nie później niż w dniu podpisania protokołu odbioru towaru.

7. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na termin dostawy dla produktu leczniczego w Części 14 poz. 12 do 6 tygodni od momentu złożenia zamówienia w związku z faktem, iż lek sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający wyraża zgodę.

8. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu dostaw na CITO dla produktu leczniczego w Części 14 poz. 12 w związku z faktem, iż lek sprowadzany jest w ramach procedury importu docelowego?

Odpowiedź: Zamawiający odstępuje od wymogu dostaw Cito dla produktu leczniczego leczniczego w części 14, poz. 12. W formularzu ofertowym dla części 14 należy podać termin dostawy cito dla wszystkich pozycji z wyjątkiem poz. 12.

(4,1) Pytania Wykonawcy czwartego:

Poniższe pytanie dotyczy opisu przedmiotu zamówienia w pakiecie 15 poz. 11 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Zino.Dr. Zasyпка?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

(4,2) Drugie pytania wykonawcy czwartego:

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 46 w przedmiotowym postępowaniu:

1. Czy w Części 11 poz. 46 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu Lacto30Dr. o takiej samej zawartości żywych kultur bakterii L rhamnosus, konfekcjonowanego w postaci kapsułek (kapsułki mogą być otwierane, a ich zawartość rozpuszczana w niewielkiej objętości płynu w celu sporządzenia zawiesiny)?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza .

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 11 poz. 47 i 48 w przedmiotowym postępowaniu:

2. Czy w Części 11 poz. 47 i 48 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego żywe, liofilizowane kultury bakterii probiotycznych najlepiej przebadanego pod względem klinicznym szczepu Lactobacillus rhamnosus GG ATTC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 lub x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza .

3. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania produktu zawierającego żywe kultury bakterii probiotycznych w formie liofilizatu?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga żywych kultur bakterii, natomiast liofilizatu nie wymaga .

4. Czy Zamawiający wymaga zaoferowania preparatu przeznaczonego do stosowania w trakcie i po antybiotykoterapii? Brak takiego wskazania ogranicza możliwość zastosowania preparatu w warunkach szpitalnych, w których wielu pacjentów przyjmuje antybiotyki.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza nie wymaga .

Poniższe pytania dotyczą opisu przedmiotu zamówienia w Części 12 poz. 7 w przedmiotowym postępowaniu:

5. Czy w Części 12 poz. 7 Zamawiający dopuści zaoferowanie igieł innego producenta, kompatybilnych z podanym wstrzykiwaczem?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza jeśli będą spełniać wskazane w SIWZ parametry .

(5) Pytania Wykonawcy piątego:

Zapytania do części 9 poz. 38

1. „Czy Zamawiający - mając na względzie bezpieczeństwo pacjentów – wymaga, aby oferowany produkt (zawierający antybiotyk) posiadał rejestrację jako produkt leczniczy (lek)?”

Odpowiedź : Zamawiający wymaga.

2. „Czy Zamawiający wymaga, aby oferowany produkt posiadał zarejestrowane wskazania w leczeniu i zapobieganiu zakażeń kości oraz tkanek miękkich?”

Uzasadnienie: W praktyce oddziałów chirurgicznych szpitala gąbka kolagenowa z gentamycyną jest stosowana wyłącznie w w/w wskazaniach.

Jeżeli ogólnie dostępne są produkty lecznicze posiadające rejestrację we wskazaniach, w których mają zostać użyte, niedopuszczalna jest zamiana na inne produkty lecznicze lub wyroby medyczne, które nie posiadają rejestracji w danym wskazaniu. Działanie tego rodzaju należy identyfikować z eksperymentem leczniczym w rozumieniu Ustawy o zawodach lekarza i lekarza dentystry z 5.12.1996 roku; ze zmianami w Dz. Ustaw z 2011 r. Nr 277 poz. 1634

Odpowiedź : Zamawiający wymaga.

(6) Pytania wykonawcy szóstego:

Dotyczy Pakietu nr 21 poz. 4 - Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu leczniczego Geloplasma – roztwór zmodyfikowanej żelatyny 3% w opakowaniu worek 500ml?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

(7) Pytania Wykonawcy siódmego:

- 1) Czy Zamawiający w **Część 7, poz. 37** (Bupivacainum 5 mg / ml x 5 amp a 4 ml, fiolka sterylna) **wymaga zaoferowania produktu pakowanego w jałowe blistry?**
Pragniemy nadmienić, iż stosowanie sterylnych opakowań może zmniejszyć narażenie

na potencjalne zanieczyszczenie czy skażenie podawanych leków anestetycznych, dodatkowo ułatwia pracę lekarza anestezjologa, który nie wymaga dodatkowej asysty w czasie wykonywania znieczulenia i czuje się pewniej w czasie przygotowywania do znieczulenia regionalnego, pracując w sterylnych warunkach (Freitas RR Tardelli MA: Comparative analysis of ampoules and vials in sterile and conventional packaging as to microbial load and sterility test; Einstein 2016, 24;14(2):226-30)

Odpowiedź : Zamawiający wymaga.

(8) Pytania Wykonawcy ósmego:

Na podstawie art. 38, ust. 1 Ustawy Prawo zamówień publicznych Firma NUTRICIA Polska Sp. z o.o. zwraca się z następującymi zapytaniami:

1. Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 2 ma na myśli dietę Nutrison Energy, bezresztkową hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszankę białek (serwatka, kazeina, soja, grochu), białko 6g/100 ml, opakowanie 500 ml?

Odpowiedź : Tak . Zamawiający ma na myśli wskazaną w pytaniu dietę.

2. Czy Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 1 ma na myśli dietę Nutrison Energy, bezresztkową hiperkaloryczną (1,5 kcal/ml), zawierająca mieszankę białek (serwatka, kazeina, soja, grochu), białko 6g/100 ml, opakowanie 1000ml?

Odpowiedź : Tak . Zamawiający ma na myśli wskazaną w pytaniu dietę.

3. Czy Zamawiający w pakiecie 22 pozycji 7ma na myśli dietę normalizująca glikemię o smaku waniliowym, hiperkaloryczna (1,5 kcal/ml), bogatobiałkowa, bogatoresztkową (zawierająca 6 rodzajów błonnika rozpuszczalnego i nierozpuszczalnego) typu Nutrison Dison Energy HP w opakowaniu 1000 ml?

Odpowiedź : Tak . Zamawiający ma na myśli wskazaną w pytaniu dietę.

4. Zamawiający w pakiecie 22 pozycji 11 wyspecyfikował zgłębnik grawitacyjny do podawania żywienia dojelitowego do połączenia z opakowaniem diety (butelka 500 ml i 200 ml). Czy w związku z powyższym Zamawiający wymaga w/w pozycji plastikowego koszyczka do mocowania butelki? Koszyczek w sposób właściwy, bezpieczny i stabilny umożliwi zawieszenie butelki na stojaku. Pozostałe parametry zgodnie z SIWZ

Odpowiedź : Tak . Zamawiający wymaga.

5 Prosimy Zamawiającego o doprecyzowanie, czy w pakiecie 22 pozycji 15 ma na myśli opakowanie zbiorcze 30 szt.(6x5 szt.)?

Odpowiedź : Zamawiający ma na myśli opakowanie zbiorcze 30szt.

6 Zamawiający w pakiecie nr 22 pozycji 10 wyspecyfikował dietę wspomagającą leczenie ran typu Cubison. Czy w związku z powyższym Zamawiający oczekuje aby dieta w/w pozycji

zawierała w swoim składzie argininę nie mniej niż 0,85 g /100 ml oraz posiadała wskazanie rejestracyjne jako dieta wspomagająca leczenie ran i odleżyn? Arginina jest to aminokwas warunkowo niezbędny w sytuacji stresu metabolicznego i urazu i jej podaż na odpowiednim poziomie ma znaczenie terapeutyczne w procesie gojenia ran i odleżyn

Odpowiedź : Tak. Zamawiający potwierdza.

W związku ze zmianą nazwy diety i receptury przez producenta z: Nutrison Advanced Protison na: Nutrison Protein Advance, prosimy o możliwość zaoferowania w pakiecie 22 pozycji 5 diety o nazwie Nutrison Protein Advance. Protein Advance jest dietę zawierającą: 1,28 kcal/ml oraz białko polimeryczne P4 (kazeina, serwatka, soja i groch). Dieta oparta o mieszaninę białek roślinnych i zwierzęcych jest bardziej zbliżona do diety naturalnej i jest zgodna z wytycznymi WHO 2007.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

(9) Pytania Wykonawcy dziewiątego:

1. Do treści §2 ust. 8 wzoru umowy. Prosimy o informację czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy i braku możliwości dostarczenia zamiennika leku w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażącą stratą dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub na wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

2. Do §3 ust. 2 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §3 ust. 2 wzoru umowy dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwości posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych.

Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (a więc i wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §3 ust. 2 wzoru umowy dotknięty jest nieważnością.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

3. Do treści §4 ust. 3 wzoru umowy. Prosimy o wykreślenie z projektu umowy zapisów §4 ust. 3 jako niezgodnych z normami współżycia społecznego i będących nadużyciem prawa ze strony Zamawiającego, a co za tym idzie nie zasługujących na ochronę prawną. Wyjaśniamy, że rolą kar w zamówieniach publicznych jest ochrona interesów Zamawiającego w zakresie

prawidłowych i terminowych dostaw przedmiotu zamówienia. Zamawiający nie może zastrzegać kar umownych za realizację uprawnień podmiotowych wykonawcy jak również nie związanych z realizacją przedmiotu zamówienia. Za takim rozumieniem przepisów przemawiają ostatnie orzeczenia Krajowej Izby Odwoławczej o sygnaturach: KIO 2397/13 i KIO 487/14.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

4. Do treści §5 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu informowania i dokumentowania zmian stawek podatku VAT oraz cen urzędowych? Naszą prośbę motywujemy faktem, iż niniejsze zmiany wynikają ze zmian prawa powszechnie obowiązującego, a co za tym idzie – informacje o takich zmianach są powszechnie dostępne.

Odpowiedź: Zamawiający nie zmienia zapisów umowy

5. Do treści §6 ust. 1 wzoru umowy. Czy Zamawiający odstąpi od wymogu każdorazowego wystawiania dokumentu gwarancji na dostarczane towary? Jednocześnie wskazujemy, że w przypadku leków, które są przedmiotem zamówienia, gwarancji udziela producent leków.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia §6. Ust. 1 i 2 umowy w brzmieniu:

1. Wykonawca wystawi Zamawiającemu każdorazowo pisemny dokument potwierdzający termin przydatności i na dostarczoną partię towaru obowiązującą przez okres miesięcy, liczony od daty podpisania protokołu odbioru tej partii.

2. Dokument o którym mowa w ust. 1 zostanie doręczony odbiorcy nie później niż w dniu podpisania protokołu odbioru towaru.

6. Do treści SIWZ – Rozdział XIII – Opis kryteriów (...). Prosimy o wskazanie jaki termin dostawy na cito (np. 12 godzin) oraz jaki termin przydatności (np. 12 miesięcy) będą najwyżej punktowane przez Zamawiającego podczas wyboru oferty.

Odpowiedź: Zamawiający zmienia pkt. XIII SIWZ: OPIS KRYTERIÓW, KTÓRYMI ZAMAWIAJĄCY BĘDZIE SIĘ KIEROWAŁ PRZY WYBORZE OFERTY, WRAZ Z PODANIEM WAG TYCH KRYTERIÓW I SPOSOBU OCENY OFERT

Kryterium I: cena – waga kryterium 60%

Kryterium II: termin dostawy na cito – waga kryterium 20%

Kryterium II: termin przydatności – waga kryterium 20%

Kryterium I:

Ocena oferty będzie dokonywana na podstawie „ceny” podanej w formularzu ofertowym, według wzoru:

$$P_c = \frac{C_n}{C_{ob}} \times 100 \times W_c$$

P_c – liczba punktów uzyskanych przez ofertę badaną w kryterium „cena”

C_n – najniższa zaoferowana cena spośród wszystkich cen z ofert podlegających ocenie

C_{ob} – cena oferty badanej

W_c – waga kryterium „cena” (tj. 60%) w postaci ułamka (0,60)

W kryterium można uzyskać maksymalnie **60 punktów**.

Kryterium II:

W kryterium „termin dostawy cito” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

– dostawa do 48 godzin = 10 pkt

– dostawa do 24 godzin = 20 pkt

Dostawa „cito” nie może być dłuższa niż 48 godzin.

P_t – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „terminu dostawy cito”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

Kryterium III:

W kryterium „**termin przydatności**” Wykonawca otrzyma punkty na podstawie zadeklarowanego w formularzu ofertowym terminu w następujący sposób:

- termin przydatności 6 msc = 10 pkt
- termin przydatności 12 msc lub więcej = 20 pkt

Termin przydatności nie może być krótszy niż 6 msc od daty dostawy.

P_p – liczba punktów uzyskanych przez ofertę w kryterium „**termin przydatności**”.

W kryterium można uzyskać maksymalnie **20 punktów**.

Najkorzystniejszą ofertą będzie oferta, która uzyska największą ilość punktów, obliczoną według wzoru:

$$P = P_C + P_T + P_p$$

P – łączna liczba punktów uzyskanych przez badaną ofertę

9.2 Drugie pytania Wykonawcy dziewiątego

Dotyczy pakietu nr 3 poz. 3. (1.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał stabilność po rozpuszczeniu do 2 godzin, co pozwoli na bezpieczne przeprowadzenie infuzji dożylniej? (2.) Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z treścią Charakterystyki Produktu Leczniczego, zaoferowany produkt Imipenem Cilastatin posiadał możliwość przygotowania roztworu do infuzji z wykorzystaniem 0,9% roztworu chlorku sodu oraz/i z wykorzystaniem 5% roztworu glukozy?

Odpowiedź : Zamawiający wymaga stabilności roztworu do 2 godz.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 1. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz. ... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wycenę wskazanych dawek z przeliczeniem ilości.

Dotyczy pakietu nr 6 poz. 2. Ze względu na problemy z dostępnością, proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.////„Czy produkt leczniczy z pakietu.. poz. ... będzie podawany pacjentom w ramach programu lekowego B17 lub B62 lub B67?"/Czy Zamawiający dopuści wycenę jedynie dawek 2,5g, 5g, 10 g?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wycenę wskazanych dawek z przeliczeniem ilości.

Dotyczy pakietu nr 7 poz. 8. Proszę o wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu. Umożliwi to przystąpienie większej liczby oferentów.

Odpowiedź: Zamawiający nie wydziela pozycji z części (pakietu)

Dotyczy pakietu nr 8 poz. 7. Ze względu na zakończenie produkcji preparatu Carbo Medicinalis w dawce 300mg, proszę o wykreślenie pozycji lub dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 200mg w postaci kaps.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wycenę w dawce 200mg z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Dotyczy pakietu nr 9 poz. 49. W związku z niedostępnością leku w dawce 1,6mg/ml, proszę o dopuszczenie wyceny preparatu w dawce 2mg/ml a 200ml z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza z odpowiednim przeliczeniem opakowań.

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 46. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Diflos 60, kaps., 20 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 11 poz. 60. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na wycenę preparatu Metronidazol 0.5% ,roztw.do infuz.,100 ml w opakowaniu x 40 szt z odpowiednim przeliczeniem ilości opakowań?/W związku z tym, że Zamawiający wymaga zaoferowania produktu Metronidazole 0,5% 100 ml RTU, czy tym samym oczekuje zaoferowania produktu leczniczego w postaci farmaceutycznej „roztwór do infuzji”, do podania w postaci powolnej infuzji dożylniej, które jest jedynym bezpiecznym sposobem podania metronidazolu dożylnego zarówno u dorosłych i dzieci zgodnie z wytycznymi podawania tego antybiotyku, oraz która jako jedyna jest zgodna z innymi zarejestrowanymi w procedurach unijnych postaciami farmaceutycznymi metronidazolu do podania dożylnego

Odpowiedź : Zamawiający wymaga produktu w postaci roztwór do wstrzykiwań i infuzji.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 6. Proszę o dopuszczenie wyceny preparatu o nazwie handlowej Uman Big 180j.m./ml

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 8. Czy Zamawiający dopuści wycenę Tetanus Gamma, 250 IU/1ml, roztw.d/wstrz.dom,1a-strzyk(Zg.MZ), który jest lekiem sprowadzonym na jednorazowe pozwolenie MZ i nie posiada karty charakterystyki jedynie stosowny dokument dopuszczający do obrotu na terenie Polski ?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 15. Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:• właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie nie dostępny w op.x10 lub x 20) czy też • wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Odpowiedź : Zamawiający oczekuje leku o wskazaniach przeciwgrzybiczych.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 35. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą, 6 ml, 25 strzyk. Zakończona produkcja leku po 5 ml x 25 strzy.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 36. Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu równoważnego o nazwie handlowej Lubragel, żel, sterylny, z lidokainą,11 ml, 25 strzyk. Zakończona produkcja leku po 10 ml x 25 strzy.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 12 poz. 67. Czy Zamawiający dopuści wycenę 17 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest jedynym preparatem rekomendowanym przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii , którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego? Z góry dziękujemy za pozytywną odpowiedź na nasze pytanie. W przypadku odpowiedzi negatywnej prosimy o dołączenie uzasadnienia merytorycznego.

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza gdyż preparat w poz 67 pakietu 12 jest dedykowany nie tylko do zabiegu kolonoskopii.

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 21. (1.) Czy zamawiający wymaga preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek (PEG 4 litry - Fortrans) zgodny z SIWZ, który jest rekomendowany przez Europejskie Towarzystwo Endoskopii Przewodu Pokarmowego (ESGE) w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii. którego oferta cenowa jest korzystna dla zamawiającego? (2.) Czy zamawiający



wymaga preparatu Makrogol (74 g x 48 saszetek, PEG 4 litry - Fortrans) o składzie chemicznym zgodnym z SIWZ

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 16 poz. 19. Czy Zamawiający dopuści wycenę Terlipressini acetat EVER Pharma, 0,2mg/ml; 5ml, rozt.d/wst, 5f ?

Odpowiedź : Zgodnie z SIWZ.

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1. W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie pozycji do odrębnego pakietu.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem/częścią o zakończonej produkcji.

Dotyczy pakietu nr 19 poz. 22. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na przeliczenie i wycenę opakowania a 400g?

Odpowiedź : Zamawiający nie dopuszcza.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 1. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 1 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 6,75mg/0,9ml, rozt.d/wst, 1fiol. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby oba leki były od jednego producenta i dopuszcza w/w preparat.

Dotyczy pakietu nr 20 poz. 2. (1) Czy Zamawiający wymaga, aby leki w poz. 2 pochodziły od jednego producenta? (2) Czy Zamawiający dopuści wycenę preparatu Atosiban Ever Pharma, 37,5mg/5ml, konc.d/sp.r.inf, 1fiol. Pozwoli to złożyc korzystniejszą ofertę.

Odpowiedź : Zamawiający wymaga aby oba leki były od jednego producenta i dopuszcza w/w preparat.

Dotyczy

Pakiet 2 poz. 24,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający prosi o wycenę zamiennika.

Pakiet 9 poz. 16,18,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

Pakiet 11 poz. 67,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający prosi o wycenę zamiennika.

Pakiet 12 poz. 15,71,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający prosi o wycenę zamiennika

Pakiet 16 poz. 2,4,25,43,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

Pakiet 18 poz. 4,10,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o zakończonej produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

Dotyczy

Pakiet 2 poz. 28,32,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem/ częścią o braku produkcji.

Pakiet 7 poz. 5,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza wpisanie ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem/ częścią o braku produkcji.

Pakiet 9 poz. 5,14,41,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

Pakiet 11 poz. 47,48,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

Pakiet 12 poz. 5,12,42,43,44,69,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

Pakiet 15 poz. 9,46,49,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający prosi o wycenę zamiennika.

Pakiet 19 poz. 7,

W związku z zakończeniem produkcji, proszę o wykreślenie lub wydzielenie do odrębnego pakietu lub o możliwość wpisania ostatniej ceny z adnotacją pod pakietem o braku produkcji .

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody .

1. Czy Zamawiający wyraża zgodę na zmianę postaci form doustnych, tj. wycenę:

zamiast tabletek – tabletki powlekane, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?
Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

zamiast tabletek powlekanych –tabletki, kapsułki (w tym twarde i elastyczne) lub drażetki?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

zamiast kapsułek (w tym twardych i elastycznych)-tabletki powlekane, tabletki, lub drażetki?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

zamiast drażetek – kapsułki, tabletki lub tabletki powlekane?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

zamiast: (tabletek , tabletek powlekanych lub kapsułek –twardych, elastycznych) - o
powolnym uwalnianiu –(tabletki, tabletki powl. lub kapsułki twarde, elastyczne) - o
zmodyfikowanym uwalnianiu?

Odpowiedź : Zamawiający dopuszcza.

Czy Zamawiający wyraża zgodę na zamianę postaci form iniekcyjnych: ampułek zamiast fiolek i odwrotnie? Celem zaoferowania korzystniejszej oferty cenowej.

Odpowiedź : Zamawiający nie wyraża zgody.

2. Czy Zamawiający wyraża zgodę na umieszczenie adnotacji pod pakietem dla pozycji, których występuje przerwa w produkcji lub okresowy brak dostępności w sprzedaży

Odpowiedź : Zamawiający wyraża zgodę.

Wykonawcy są zobowiązani uwzględnić powyższe zmiany, które stanowią integralną część SIWZ, podczas sporządzania ofert.

Treść pozostałych zapisów Specyfikacji Istotnych Warunków Zamówienia pozostaje bez zmian.

Nowy termin składania

Ofertę należy złożyć w siedzibie Zamawiającego (dziennik podawczy – sekretariat dyrekcji), nie później niż do dnia 05.02.2021 r. do godziny 12.30.

Otwarcie ofert nastąpi w biurze Zamawiającego (budynek administracyjny – Dział Zamówień Publicznych i Umów), dnia 05.02.2021 r. o godzinie 13.10.

DYREKTOR
Samodzielnego Publicznego Zakładu
Opieki Zdrowotnej w Kiszczenicach

Podpis.....Adam Staczeń

Zamieszczono na stronie internetowej

.....